PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-255447

(43) Date of publication of application: 05.10.1993

(51)Int.Cl.

C08F212/06 C08F220/18 C08F220/36 C08L101/00 G02C 7/04 //(C08L101/00 CO8L 39:00

(21)Application number: 04-353933 (71)Applicant: IOLAB CORP

(22)Date of filing:

16.12.1992

(72)Inventor: BEARD CHARLES D

DODDI NAMASSIVAYA

YAMADA AKIRA

(30)Priority

Priority number: 83 512860

Priority date: 11.07.1983

Priority country: US

84 592764

26.03.1984

US

(54) PREPARATION OF ULTRAVIOLET ABSORBING COPOLYMER

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide an ultraviolet absorbing copolymer composition containing an ethylenically unsaturated monomer and a novel ultraviolet absorbing compound that has improved ultraviolet absorbing properties and is useful for intraoccular lenses, etc., due to its ability to effectively absorb ultraviolet rays. CONSTITUTION: The composition contains a copolymer of (A) an ethylenically unsaturated monomer (e.g. styrene, an acylic acid ester, etc.), with (B) a compound of formula I (wherein X is H or a halogen; R1 is H, a 4-6C t-alkyl, etc.; R2 is a 2-10C alkylene; ad R3 is H or CH3). As component (B), 2-(2'-hydroxy-5'- methacryloxypropyl-3'-t-butylphenol)-5-chloro-2Hbenzotriazole is preferred. Further, the

compound of formula I may use a 2'-hydroxy-5'-(hydroxyallkyl) phenyl-2Hbenzotriazole of formula II as the starting material.

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平5-255447

(43)公開日 平成5年(1993)10月5日

(51)Int.Cl. ⁵	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所	
C 0 8 F 212/06	МJW	7211-4 J			
220/18	MMC	7242-4 J			
220/36	MMQ	7242-4 J			
C 0 8 L 101/00	LSZ	7242-4 J			
G 0 2 C 7/04					
			審査請求	「 発明の数 2(全 11 頁) 最終頁に続く	
(21)出願番号	特顯平4-353933	•	(71)出願人	591246780	
(62)分割の表示	特願昭59-141575	の分割		アイオーラブ・コーポレーション	
(22)出願日	昭和59年(1984)7	月10日	IOLAB CORPORATION		
				アメリカ合衆国カリフオルニア州91711ー	
(31)優先権主張番号	512860			4881クレアモント・アイオーラブドライブ	
(32)優先日	1983年7月11日			500	
(33)優先権主張国	米国(US)		(72)発明者	チヤールズ・デビツド・ピアード	
(31)優先権主張番号	592764			アメリカ合衆国カリフオルニア州91024シ	
(32)優先日	1984年3月26日			エラメドレ・ブルツクサイドレイン507	
(33)優先権主張国	米国(US)		(72)発明者	ナマツシバヤ・ドツデイ	
				アメリカ合衆国カリフオルニア州91786ア	
				ツプランド・エリンアベニユー1658	
			(74)代理人	弁理士 小田島 平吉	
				最終頁に続く	
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国 (31)優先権主張番号 (32)優先日	1983年7月11日 米国(US) 592764 1984年3月26日		(72)発明者	4881クレアモント・アイオーラブドライブ 500 チヤールズ・デビツド・ピアード アメリカ合衆国カリフオルニア州91024シ エラメドレ・ブルツクサイドレイン507 ナマツシバヤ・ドツデイ アメリカ合衆国カリフオルニア州91786ア ツブランド・エリンアベニュー1658 弁理士 小田島 平吉	

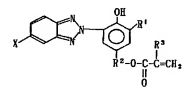
(54) 【発明の名称 】 紫外線吸収性組成物

(57)【要約】

【目的】 紫外線吸収性組成物を提供する。

エチレン性不飽和モノマーと有効量の式 【構成】

【化1】



式中、XはH又はハロゲンであり; R はH、CH。並び に炭素数4~6のt-アルキルより成る群から選択さ れ;R²は直鎖又は枝分れ鎖状のC₂~C₁₀アルキレンで あり;且つR³はH又はCH3である、の化合物との共重 合体を含有して成る組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 エチレン性不飽和モノマーと有効量の式 ${({ l })}^{-}$

1

【請求項2】 該エチレン性不飽和モノマーがスチレン、メチルスチレン、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、アクリルアミド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、酢酸ビニル、塩化ビニリデン、塩化ビ 20 ニル、エチレン、プロピレン及びそれらの混合物より成る群から選ばれる特許請求の範囲第1項記載の組成物。

【請求項3】 該化合物が $2-(2'-ヒドロキシー5'-メタクリリルオキシプロピル-3'-t-ブチルフェニル)-5-クロロ-2H-ベンゾトリアゾールであり且つそれを<math>0.05\sim20$ 重量%含有して成る特許請求の範囲第1項記載の組成物。

【請求項4】 メタクリル酸メチルと0.05~5.0 重量%の2-(2'-ヒドロキシー5'-メタクリリルオキシプロピル-3'-t-ブチルフェニル)-5-クロロ-2H-ベンゾトリアゾールとの共重合体を含有して成る特許請求の範囲第1項記載の組成物。

【請求項5】 有機重合体及び紫外線吸収剤としての 0.05~20重量%の式

【化2】

式中、XはH又は Λ 口ゲンであり;R はH、C H3 並びに炭素数4~6のt-Tルキルより成る群から選択さ

れ; R^3 は直鎖又は枝分れ鎖状の $C_2 \sim C_1$ 。アルキレンであり;且つ R^3 はH又は CH_3 である、の化合物から成ることを特徴とする組成物。

【請求項6】 該有機重合体がポリハロゲン化ビニル、ポリアクリル酸エステル、ポリスチレン、ポリハロゲン化ビニリデン、ポリカーボネート及びアクリロニトリルーブタジエンースチレンターポリマーより成る群から選ばれる特許請求の範囲第5項記載の組成物。

【請求項7】 2-(2'-ヒドロキシ-5'-メタクリリルオキシプロピル-3'-t-ブチルフェニル)-5-クロロ-2H-ベンゾトリアゾールの単独重合体を含んで成る特許請求の範囲第5項記載の組成物。

【請求項8】 該単独重合体を0.05~5重量%含有して成る特許請求の範囲第7項記載の組成物。

【発明の詳細な説明】

【0001】本発明は紫外線吸収性重合体組成物に関するものである。

【0002】重合体材料による紫外領域内の放射線の吸収は光に誘発される重合体の劣化の主原因である。

【0003】有害領域の光を吸収するためすなわち重合体中の光吸収性官能基の励起の結果として生じるエネルギーを消滅させるために、光に敏感な重合体に対して低分子量の紫外"安定剤"を添加することが一般的に行なわれている。

【0004】種々の低分子量紫外吸収体すなわち消光体が、それを添加した重合体の分解の抑制又は遅延に有効であるけれども、種々の媒体中への抽出性及び/又は高い温度における重合体の処理又は加工の間の揮発性が、それらの有用性に対する制限をもたらしている。

【0005】この問題は紫外吸収体すなわち消光体として機能することができる構造部分を含有する共重合可能なモノマーの合成によって、かなりの範囲まで改善されている。このようなモノマーの共重合は、低下した抽出性及び揮発性と共に増大した安定性、すなわち、紫外線への暴露における劣化への抵抗性を有する共重合体の生成をもたらす。適当なマトリックス重合体へのこのような共重合体の添加は前者に対してこれらの性質を付与する。

【0006】紫外吸収性ハードコンタクトレンズの製造 40 に使用するために米国特許第4,304,895号に開 示されているような、アクリルモノマーとの共重合が可 能なモノマー状の紫外吸収体の例は

[0007]

【化3】

【0008】2ーヒドロキシー4ーメタクリロキシーベンゾフェノン及びその混合物である。同様に、アリルー2ーヒドロキシーベンゾフェノンとたとえばアクリル酸メチルのようなアクリル酸エステルとの共重合は米国特許第4,310,650号に記されており、また2,4一ジヒドロキシベンゾフェノンのエチレン性不飽和誘導体と他のビニル系コモノマーとの共重合は米国特許第3,162,676号に広く開示されている。

【0009】収縮又はその他の損傷あるいは自然の劣化 30 によって天然の水晶体を外科的に取除いた者が使用するために、紫外吸収性のレンズが特に望まれている。このような水晶体除去によって生じる無水晶体症の視力矯正は、眼鏡、コンタクトレンズ又は眼内レンズの形態にあるものとすることができる高いプラス矯正レンズの使用を要する。

【0010】目に入る入射光の一部は通常は目の種々の部分によって吸収されるので、吸収されないすなわち透過した部分のみが網膜に当る。入射光は、いうまでもなく、紫外、可視及び赤外を含む波長の全スペクトルから成っている。

【0011】網膜は約300nmまでの波長を有する光の部分を優先的に吸収する。水晶体は約300nmから約400nmに至る波長を優先的に吸収する。目の他の部分によるスペクトルの可視部分の特性的な吸収もまた存在する。人間の目における種々の吸収の全体的な結果は、吸収されない光の網膜への透過を許すということであって、この光は波長及び各波長における強度によって限定される。水晶体が存在していない無水晶体症の目においては300~400nmの光が網膜まで透過するこ 50

と及びスペクトルの可視領域における吸収もまた、このような可視光が水晶体によって吸収されているような程度まで変化することは明らかである。それ故、無水晶体症において網膜に当る光の全スペクトルは正常な目におけるものとは異なっている。

【0012】眼内レンズ及びハードコンタクトレンズは、現在ポリメタクリル酸メチル重合体によって製造されるが、この重合体はかかる製品に対して望ましい性質の組合わせ、特に光学的透明性、特定の屈折力となるようにカット及び研磨又は成形しうる可能性及び化学的不活性を示す。PMMAの紫外吸収レンズは、1mmの重合体フイルムの厚さに基づいて少なくとも85%の光の吸収を達成しながら、これらの性質を保持することが必要である。その上、レンズの黄化を避けるために400nmを超える波長においては吸収を確実に中断しなければならない。

【0013】アクリル酸エステルモノマーとの共重合が可能なヒドロキシベンゾフェノン類は効果的な紫外吸収体であり且つ化学的に安定な共重合体を生じるけれども、1mmの厚さで400nmにおいて85%の紫外吸収を達成するためには比較的多量、すなわち、重量で3~10%を重合体中に導入しなければならず、且つこれらの化合物は可視領域にまでわたっているきわめて広い吸収帯を示す。かくして、有効な紫外吸収を提供するために十分な量のベンゾフェノンを含有する重合体は、著るしく黄色の色調を有していることが多い。

【0014】かくして本発明の目的は、改良した紫外吸収特性を有する共重合体組成物を提供することにある。 ビニルモノマーとの共重合が可能な新規紫外吸収性化合 物を提供することはもう一つの目的である。さらに他の目的はアクリル系のモノマーと共重合させるときに1mmの厚さで400nmの入射紫外線の少なくとも85%を吸収するために有効な組成物を提供することにある。

【0015】300~400nmの範囲の紫外線を効果的に吸収するが400nmを超える波長においては確実に吸収を中断する新規組成物を提供することもまた目的の一つである。

【0016】本発明のこれら及びその他の目的は以下の説明により明らかであろう。

【0017】本発明は新規組成物として、式

[0018]

【化4】

【0019】式中でXはH又はハロゲンであり、R¹はH、CH₃及び4~6炭素のtーアルキルから成るグループから選択し、R²は直鎖でも分枝れ鎖であってもよいC₂~C₁₀ アルキレンであり、R³はH又はCH₃である、の2ーヒドロキシー5ーアクリリロキシアルキルフェニルー2Hーベンゾトリアゾール類との共重合体を含有して成る紫外線吸収性組成物を提供する。

【0020】上に定義したベンゾトリアゾール類は、たとえばメタクリル酸メチルのようなビニルモノマーと共重合させて、眼内レンズ及びコンタクトレンズの製造に 30有用な光学的に透明な重合体を与えることができる。重量で0.05乃至約20%のベンゾトリアゾール化合物を共重合体中に導入すればよいが、1mmのフイルムの厚さで400nmにおいて85%の吸収を行なうための最低有効量はベンゾトリアゾール化合物の特定構造に依存する。ベンゾトリアゾールモノマーの高分子量単独重合体を製造して種々の有機材料中に配合することによって、それに紫外吸収性を付与することもできる。

【 0 0 2 1 】上に定義したベンゾトリアゾールモノマーは、構造

[0022]

【化5】

【0023】の2'ーヒドロキシー5'ー (ヒドロキシアルキル) フェニルー2H-ベンゾトリアゾールから製 50

【0024】本発明のベンゾトリアゾールモノマーのうち、特に好適な化合物はXがH又は塩素であり、R[†]がH又は t ーアルキルであり、R[†]がエチレン又はプロピレンであり且つR[†]がメチルであるものである。

10 【0025】上式によって包含される特定の好適化合物は、以下のものを含む:

[0026]

【化6】

【0027】2-(2'-ヒドロキシ-5'-メタクリリルオキシエチルフェニル)-2H-ベンゾトリアゾール

[0028]

【化7】

20

【0029】2-(2′-ヒドロキシ-5′-メタクリリルオキシエチルフェニル)-5-クロロ-2H-ベンソトリアゾール。

40 [0030]

【0031】2-(2'-ヒドロキシ-5'-メタクリ リルオキシプロピルフェニル)-2H-ベンゾトリアゾ

[0032]

* (化9) N он,сн, он, - 0 - С 0 = O H ,

[0033]2-(2'-12)+2-5'-12**%** [0034] リルオキシプロピルフェニル) -5-クロロ-2H-ベ 【化10】 ンゾトリアゾール。 ×

【0035】2-(2'-ヒドロキシー5'-メタクリ リルオキシプロピル-3'-t-ブチルフェニル)-5 -クロロ-2H-ベンゾトリアゾール。

【0036】特に好適な本発明のベンゾトリアゾール紫 外吸収性モノマーは上記化合物Vである。この化合物は メタクリル酸メチル及びその他のビニル系モノマーとの 共重合が可能であって、1.0%以下の濃度においてす ら共重合体に対して卓越した紫外吸収性を付与する。こ の化合物の製造、そのメタクリル酸メチルとの共重合及 30 び生成した共重合体の紫外透過性を以下の例に記す。

【0037】例1

<u>中間体3-(3',5'-ジ-t-ブチル-4'</u>-ヒド ロキシフェニル) -1-プロパノールの製造

200mlの無水エーテル中の3-(3',5'-ジー t-ブチル-4'-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸 メチル (117g、0.4モル) の溶液を不活性雰囲気 下に氷水による冷却と共に水素化リチウムアルミニウム (17g、0.45モル) と無水エーテル (800m) 1) の混合物中に滴下した。添加の完了後に、反応混合 40 物を還流温度で1時間加熱し、次いで室温まで冷却し た。冷却した混合物に対して80mlの3%水酸化ナト リウム水溶液を激しい撹拌及び氷水による冷却と共に滴 下した。添加の完了後に、混合物を室温で30分間撹拌 した。濾過によって白色沈殿を分離してエーテルで洗浄 した。濾液と洗液を合わせて蒸発させた。残留物を真空 蒸留して101g (95%) の生成物を得た。

【0038】例2

<u>中間体3-(3'-t-ブチル-4'-ヒドロキシフェ</u> ニル) -1-プロパノールの製造

フェニル) -1-プロパノール (100g、0.38モ ル)を500mlのトリフルオロ酢酸中に溶解した。こ の溶液を40℃で6時間撹拌したのち、氷-水混合物中 に注下した。混合物を塩化メチレンで抽出した。塩化メ チレン層を炭酸ナトリウム水溶液で洗浄後に蒸発させ た。残留物に400mlのメタノール中の水酸化ナトリ ウム (25g) の溶液を加えた。その混合物を室温で3 0分撹拌し、1 N塩酸で中和したのち、塩化メチレンに よって抽出した。塩化メチレン層を炭酸ナトリウム水溶 液と水で洗浄したのち蒸発させた。残留物を真空蒸留し て51g(64%)の生成物を得た。

【0039】例3

<u>中間体2-t-ブチル-4-ヒドロプロピル-6-</u> (4' -クロロー2' -ニトロフェニルアゾ) フェノー ルの製造

4-クロロ-2-ニトロアニリン (72g、0.42モ ル) を、たとえば文献 [H. E. フイアズ - デービッ ド及びL. ブラツドレー、"染料化学の基礎的方法" 2 47頁(インターサイエンス、ニューヨーク194 9)〕記載のような常法によってジアゾ化した。ジアゾ ニウム塩溶液を3- (3'-t-ブチル-4'-ヒドロ キシフェニル) -1 - プロパノール (88.5g、0. 42モル)、濃塩酸(108g)、水(920ml)及 び硫酸ラウリルナトリウム (10g) の40℃における 撹拌混合物に滴下した。この混合物を40℃で16時間 撹拌したのち、放置した。アゾ染料の沈降後に、上澄液 を傾瀉した。アゾ染料を温水で洗浄し、洗液を傾瀉し 50 た。このアゾ染料を、それ以上精製することなく、次の

反応に対して使用した。

【0040】例4

中間体2-(2'-ヒドロキシ-5'-ヒドロキシプロ -ベンソトリアゾールの製造

例3のアゾ染料を1.7 1のエタノール中に溶解し た。1.7 1の2N水酸化ナトリウム中の115gの グルコースの溶液をアゾ染料溶液に加えた。その混合物 を室温で撹拌し、24時間の撹拌後に、131gの亜鉛 末を反応混合物に加えた。混合物を室温においてさらに 10 2時間撹拌した。濾過によって亜鉛を分離し、エタノー ル、塩化メチレン、次いで再びエタノールで洗浄した。 濾液と洗液を合わせ、濃塩酸で酸性とした。水層を塩化 メチレンによって抽出した。合わせた有機層を1N塩酸 と水によって洗浄し、炭酸カリウムを用いて乾燥したの ち、蒸発させた。残留物を真空蒸留して107g(61 %) のベンゾトリアゾールを得た。留出物をカラムクロ マトグラフィー及び再結晶によってさらに精製した。純 試料は110~111℃の融点と311及び350nm における λ 極大ピーク (ε 311 = 1.44×10 , ε 350 = 1. 58×10 l mol cm) を示し た。

【0041】例5

H-ベンゾトリアゾールの製造

塩化メタクリリル (5.9m1) とトリエチルアミン (8.5ml)を-5℃において250mlの塩化メチ レン中の2-(2'-ヒドロキシ-5'-ヒドロキシプ H-ベンゾトリアゾール (20g) の溶液に滴下した。 反応混合物を0℃で終夜撹拌したのち、1N塩酸と水に よって洗浄した。生成物の塩化メチレン溶液を硫酸ナト リウムによって乾燥し、アルミナカラムを通したのち、 蒸発させた。生成物の粗収量は22g(90%)であっ た。メタノールー塩化メチレン混合物からの再結晶によ って、重合品級の試料を得た;融点74.5~76.5

【0042】例1の中間体の代りに適当なベンゾトリア ゾールアルカノールを使用して同様な手順によって容易 にその他の2-(2'-ヒドロキシ-5'-メタクリリ ルオキシアルキル-3′-t-ブチルフェニル)-5-クロロー2H-ベンゾトリアゾール類を製造することが できる。アルカノールがC3~C8のこのような化合物 は、たとえば、米国特許第4,260,832号に記さ れている。

【0043】例6

重合

0.1gの例5のベンゾトリアゾール生成物、2.0g のアクリル酸エチル、22.9gのメタクリル酸メチ

ル、 89μ 1の1-ドデカンチオール、0. 12gのス テアリン酸及び20.3mgのアゾビスイソブチロニト リルをパイレックス管中に入れた。管をアルゴンでフラ ッシュしたのち封じた。混合物を70℃で6時間重合さ せた。このようにして得たり、4%のベンゾトリアゾー ルを含有する重合体を厚さ1mmのフイルム状に熱プレ スした。GPOは紫外吸収基が重合体マトリックス中に 化学的に結合していることを示した。フイルムは400 nmにおいて17.2%、388nmにおいて0%の透 過率を示した。

10

【0044】例7

20

50

0.2gの例5のベンゾトリアゾール生成物、1.9g のアクリル酸エチル、23.0gのメタクリル酸メチ ル、 89μ 1の1-ドデカンチオール、0.12gのス テアリン酸及び20.3mgのアゾビスイソブチロニト リルを用いて例6の手順に従った。0.8%のベンゾト リアゾールを含有する生成重合体から調製した厚さ1m mのフイルムは、400nmで3.4%、395nmで 0%の透過率を示した。この例の重合体に対する紫外透 過曲線を、公知の共重合可能な紫外吸収性モノマーであ る4-(2'-アクリロキシエトキシ)-2-ヒドロキ シベンゾフェノン(共重合体A) 10パーセントを含有 するメタクリル酸メチルの共重合体と比較して、第1表 にプロットする。参考として紫外吸収体を含有しない市 販のアクリル樹脂に対する透過曲線をも第1図中に含め

【0045】以下の例は本発明の範囲内のその他のベン ゾトリアゾール紫外吸収化合物の製造を記す。

【0046】例8

2-(2'-ヒドロキシ-5'-メタクリリルオキシエ チルフェニル) - 2H-ベンゾトリア<u>ゾール</u>

上記の化合物の合成は以下の反応スキームで示すように 2- (2'-ヒドロキシ-5'-ヒドロキシエチルフェ ニル) -2H-ベンゾトリアゾールの製造とエステル化 を包含する。

[0047] 2 - (2' - E + E + E) - 5' - E + E + E<u>シエチルフェニル)-2H-ベンゾトリアゾールの製造</u> 2000mlの三ツロフラスコに機械的撹拌機、滴下漏 斗及び温度計を付した。反応器中に濃塩酸 (150m 1、1.8モル)を入れたのち、固体のoーニトロアニ リン (55.2g、0.4モル) を撹拌と共に加えた。 スラリーを氷浴中で冷却し、内部の温度を外部からの冷 却によって0~5℃の範囲に保ちながら亜硝酸ナトリウ ム (27g、0. 39モル) の水溶液を滴下した。溶液 を濾過して少量の固体粒子を除去した。

【0048】600mlの水中のp-ヒドロキシフエネ チルアルコール (55.2g、0.4モル)、水酸化ナ トリウム (16g、0.4モル) 及び炭酸ナトリウム (120g、1.13モル)の溶液を調製し、内部温度

11

を15±3℃に保ちながら反応器中に撹拌と共に30分 間にわたって滴下した。中間体のアゾ化合物が暗赤色油 状物として分離し、それは2時間後に部分的に固化し た。ガラス濾過器を用いる濾過によってそれを集め、4 00mlの2N水酸化ナトリウム溶液中に溶解した。そ の溶液に亜鉛末 (120g、1.84モル) を少しづつ 3時間にわたって加え、その間同時に200mlの25 %水酸化ナトリウム溶液を滴下した。添加の完了後に、 懸濁液は穏和な発熱反応により徐々に赤色から緑色に変 化した。混合物を70℃で1時間加熱して反応を完結さ 10 せ、室温に冷却したのち濾過して亜鉛塩を除いた。黒褐 色の濾液を濃塩酸溶液によって酸性とし、固体の生成物 を吸引濾過によって集めて風乾した。固体粗生成物を分 留管上で蒸留し(220℃、0.1mm)、受器中で固 化する黄色油を得た。アセトンからの2回の結晶化は、 ほとんど無色の固体としての生成物 (32.64g、融 点126~127℃)を与えた。

【0049】2-(2'-ヒドロキシ-5'-ヒドロキ · シエチルフェニル) - 2H-ベンゾトリアゾール(15 0g、0.59モル)、メタクリル酸(55m1、0. 65モル)、ヒドロキノン(2.4g)、pートルエン スルホン酸-水和物 (3g) 及びトルエン (2 l) を、ディーン及びスターク受器を付した3 1のフラス コ中に入れた。混合物を1.5時間還流させたのち、さ らに2. 7gのp-トルエンスルホン酸-水和物を加 え、還流をさらに15.5時間継続した。約10ml (理論量:10.6g)の水を得たが、所望化合物の収 率はガスクロマトグラフィーによって判定すると93. 7%であった。さらに1gのp-トルエンスルホン酸を 加え、還流をさらに3時間続けた。ガスクロマトグラフ 30 ィーによって95.6%の収率が示された。反応混合物 の冷却後に、それを炭酸水素ナトリウム、水、5%塩酸 及び水によって洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウ ムで乾燥したのち、アルミナ(フイッシャー、80~2 00メッシュ) カラムによるクロマトグラフィーにかけ た。溶剤の蒸発後に、残留物を蒸留したメタノールから 2回再結晶した:141.8g(74%);純度:>9 9.9% (ガスクロマトグラフィー)。赤外及びNMR のデータは構造と一致した。

【0050】例9

2 - (2' - ヒドロキシ-5' - メタクリリルオキシプロピルフェニル) - 2 H - ベンゾトリアゾール

2- (2′-ヒドロキシー5′-ヒドロキシプロピルフェニル)-2H-ベンゾトリアゾールを出発反応物として用いて、例8のものと類似の手順によって上記の化合物を合成した。匹敵する収率の精製モノマーが困難なしに得られた。

【0051】好適な2′ーヒドロキシー5′ーアクリリルオキシアルキルフェニルー2Hーベンゾトリアゾールの製造における中間体として特に有用なベンゾトリアゾ 50

ールフェニルアルコールは次のようなものである:
a) 2-(2'-ヒドロキシ-5'-ヒドロキシエチルフェニル)-2H-ベンゾトリアゾール

[0052]

【化11】

【0053】2-(2'-ヒドロキシ-5'-メタクリリルオキシエチルフェニル)-2H-ベンゾトリアゾール(I)の製造における中間体として;

b) 2-(2'-ヒドロキシ-5'-ヒドロキシエチルフェニル)-5-クロロ-2H-ベンゾトリアゾール

[0054]

【化12】

【0055】2-(2'-ヒドロキシ-5'-メタクリリルオキシエチルフェニル)<math>-5-クロロ-2H-ベンゾトリアゾール(II)の製造における中間体として;c)2-(2'-ヒドロキシ-5'-ヒドロキシプロピルフェニル)<math>-2H-ベンゾトリアゾール

[0056]

(化13)

он, сн. сн. - он

【0057】2-(2'-ヒドロキシ-5'-メタクリリルオキシプロピルフェニル)-2H-ベンゾトリアゾ40-ル(III)の製造における中間体として;d)2-(2'-ヒドロキシ-5'-ヒドロキシプロピルフェニル)-5-クロロ-2H-ベンゾトリアゾール

【0058】 【化14】

[0059]2-(2'-12)-5'-12リルオキシプロピルフェニル) -5-クロロ-2H-ベ ンゾトリアゾール (IV) の製造における中間体とし て;及び

e) 2-(2'-ヒドロキシ-5'-ヒドロキシプロピ $\nu - 3' - t - 7 + \nu - 2 + \nu - 3' - 4 - 2 + \nu - 3' - 5 - 4 + \nu - 2 + \nu$ ベンゾトリアゾール

[0060]

【化15】

*【0061】2-(2'-ヒドロキシ-5'-メタクリ リルオキシプロピル-3′-t-ブチルフェニル)-5 - クロロ- 2 H - ベンゾトリアゾール (V) の製造にお ける中間体として。

【0062】例8及び例9のモノマーはメタクリル酸メ チル及びアクリル酸エチルと容易に共重合し、それを前 記のようにフイルム状に熱プレスした。両モノマーは共 に有効な紫外吸収体であるけれども、厚さ1mmのフイ ルムについて400nmで85%の吸収率を達成するた 10 めには例5の好適モノマーと比較して著るしく高い濃度 を必要とした。比較データを次に示す:

[0063] 【表 1 】

1 mmのフイルムとして400mnにおいて

85%の吸収を達成するための共重合体中の重量% 紫外吸収体 例 5 例 8 例 9 モノマーA(1)

シ) -2-ヒドロキシベンゾフェノン

例5、8及び9のベンゾトリアゾールモノマー並びにモ ノマーAの吸光率を塩化メチレン溶液中で測定した。吸 光率 ε は下式に従って化合物のモル吸光率の尺度とな

[0064] 【数1】

$$\varepsilon = \frac{A}{c b}$$

【0065】ここでA=吸光度

c=溶質の濃度(モル/リットル);及び

b=試料内の光線の径路長さ(cm)

吸光度は、たとえばR. M. シルバースタイン及びG. ※

< 1.0 $14 \sim 16$ 10

※ C. バツスラー、"有機化合物の分光分析的同定"第2 版、ジョーン・ワイリー・エンド・サンズ、ニューヨー ク、1967中に記すように、紫外-可視分光光度計を 用いる常法に従って測定する。εは吸光度に比例するか ら、比較的大きい ε を有する化合物は比較的低濃度にお いて比較的大きな紫外吸収を与える。

【0066】本発明のベンゾトリアゾールは200~4 00 nmの紫外領域に強く吸収し且つ400 nmより長 波長で急激に吸収を中断する。ヒドロキシベンゾフェノ ン対照物(モノマーA)は吸収が比較的強く且つ可視範 囲にまでわたる広い吸収帯を示す。上記のモノマー類に 対する吸光率曲線を第2図にプロットし、且つデータを 下表に要約する。

[0067]

【表 2】

紫外吸光率

λ max $_{i}$	λmax₂	_
nm	<u>nm</u>	<u>. 2</u>
311	348	1
298	336	13
299	337	13
285	323	1
	nm 311 298 299	nm nm 311 348 298 336 299 337

出発反応物として適当な2-(2'-ヒドロキシー5' -ヒドロキシアルキルフェニル)-2H-ベンゾトリア ゾールを用いて、例8の手順に従ってその他の2-(2'-ヒドロキシー5'-メタクリリルオキシアルキ ル) - 2 H - ベンゾトリアゾールを容易に製造すること ができる。これらの化合物に対しては2~8炭素原子を 含有するアルキル基が好適である。

ε (1 mol 400 nm <u>lmax∟</u> <u>λmax</u> 4.675 16.286 755 3. 496 17. 181 7 16.326 22 3. 555 5. 783 10.175 25 【0068】例10

例8のモノマー(純度>99.9%)をトルエン中で5 0℃において63時間単独重合させることによって、2 5℃のクロロホルム中の重量で0.5%の溶液として測 定して1.87d1/gのインヘレント粘度と116℃ のTgを有する高分子量重合体を本質的に100%の転 50 化率で取得した。このホモポリマーは紫外吸収性を増大

させるために重合体フイルム中に添加するための添加剤 として^{*}有用である。

【0069】例11

例6の一般的手順に従って例8のモノマーをメタクリル 酸メチル及び選択した第三のモノマーと共重合させるこ とによって、眼内レンズの製造において有用な種々の共 重合体及びターポリマーを取得した。好適な重合体は、 射出成形に適するTg及びメルトインデックス値並びに 良好な光学的透明性に基づいて選んだ。16%の例8の モノマー及び6%のメタクリル酸ステアリル又は10% 10 のアクリル酸エチルの何れかとのMMAのターポリマー は、何ら顕著な黄変の効果なしに、特に良好な光学的透 明性を与えた。それ故、例8のベンゾトリアゾールモノ マーは、ベースポリマーの黄変を避ける必要のある場合 の用途に対して、好適な紫外吸収体である。このターポ リマーフイルムは400nmで10~14%、700n mで88~90%の透過率値を有していた。ターポリマ ーのインヘレント粘度は約0.35~0.80の範囲に あり、Tgは110~115℃の程度であった。

【0070】MMAと16%の例9のベンゾトリアゾールモノマーの匹敵する共重合体及び10%のアクリル酸エチルとのターポリマーを製造してフイルム状にプレスした。これらのフイルムに対する透過率値は400nmで4~5%、700nmで85~88%であって、例9のモノマーが例8のモノマーよりも有効な紫外吸収体であることを指示する。

【0071】本発明のベンゾトリアゾールは多くの不飽和モノマーと共重合させて望ましい紫外吸収特性を有する重合体組成物を与えることができる。別法として、本発明のベンゾトリアゾールの単独重合体又は共重合体は30広い範囲の有機重合体への添加剤として使用して、紫外吸収性を付与することができる。本発明のベンゾトリアゾールモノマー及び重合体と組み合わせて有用な重合体及び共重合体の代表的な例は以下のとおりである:

(a) モノーまたはジオレフインから誘導される重合体、たとえば場合によっては架橋してあってもよいポリエチレン、ポリプロピレン、ポリイソブチレン、ポリメチルブテンー1、ポリイソプレン、ポリブタジエン。

【0072】(b)(a)に挙げた単独重合体の混合物、たとえばポリプロピレンとポリエチレン、ポリプロピレンとポリブテンー1、ポリプロピレンとポリイソブチレンの混合物。

【0073】(c)(a)に挙げた単独重合体に基づくモノマーの共重合体、たとえばエチレン/プロピレン共重合体、プロピレン/ブテンー1共重合体、プロピレン/イソブチレン共重合体、エチレン/ブテンー1共重合体並びにエチレンとプロピレンのジエン、たとえばヘキサジエン、ジシクロペンタジエン又はエチリデンノルボルネンとターポリマー、及びαーオレフイン、たとえ

ば、エチレンとアクリル酸又はメタクリル酸との共重合 体。

【0074】(d)ポリスチレン。

(9)

【0075】(e)スチレン及びαーメチルスチレンの共重合体たとえばスチレン/ブタジエン共重合体、スチレン/アクリロニトリル共重合体、スチレン/アクリロニトリル/メタクリル酸エステル共重合体、スチレン/アクリロニトリル/メタクリル酸エステル共重合体、衝撃強さを与えるためにアクリル酸エステル重合体で変性したスチレン/アクリロニトリル共重合体並びにブロック共重合体、たとえば、スチレン/ブタジエン/スチレンブロック共重合体。

【0076】(f)スチレンのグラフト共重合体、たとえばポリブタジエンへのスチレンのグラフト重合体、一般にアクリロニトリル/ブタジエン/スチレン又はABSプラスチックと呼ばれるポリブタジエンへのスチレンとアクリロニトリルのグラフト重合体及びそれらと

(e) に挙げた共重合体との混合物。

【0077】(g) ハロゲン含有ビニル重合体、たとえばポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリフッ化ビニル、ポリクロロプレン、塩化ゴム、塩化ビニル/塩化ビニリデン共重合体、塩化ビニル/酢酸ビニル共重合体、塩化ビニリデン/酢酸ビニル共重合体。

【0078】(h) α, β-不飽和酸及びその誘導体から誘導される重合体、ポリアクリル酸エステル及びポリメタクリル酸エステル、ポリアクリルアミド及びポリアクリロニトリル。本発明の化合物はアクリル酸と1種以上のその誘導体の共重合体から成る熱硬化性アクリル樹脂ラッカー及びメラミンーホルムアルデヒド樹脂において有利に使用することができる。

【0079】(i)不飽和アルコール及びアミン類から並びにそれらのアシル誘導体又はアセタールから誘導される重合体、たとえばポリビニルアルコール、ポリ酢酸ビニル、ポリステアリン酸ビニル、ポリ安息香酸ビニル、ポリマレイン酸ビニル、ポリビニルブチラール、ポリフタル酸アリル、ポリアリルメラミン及びそれらと他のビニル化合物の共重合体、たとえばエチレン/酢酸ビニル共重合体。

【0080】(j) エポキシドから誘導される単独重合体及び共重合体、たとえば、ポリエチレンオキシド又はビスーグリシジルエーテルから誘導される重合体。

【0081】(k)ポリアセタール類、たとえばポリオキシメチレン、並びにコモノマーとしてエチレンオキシドを含有するポリオキシメチレン類。

【0082】(1)ポリアルキレンオキシド、たとえばボリオキシエチレン、ポリプロピレンオキシド又はポリブチレンオキシド。

【0083】(m) ポリフエニレンオキシド。

【0084】(n) たとえばウレタンコーテイングにお 50 けるような、ポリウレタン及びポリ尿素。 【0085】(o)ポリカーボネート。

【0086】(p) ポリスルホン。

【0087】 (q) ジアミンとジカルボン酸から及び/ 又はアミノカルボン酸あるいは相当するラクタムから誘導されるポリアミド及びコポリアミド、たとえばポリアミド6、ポリアミド6/6、ポリアミド6/10、ポリアミド11、ポリアミド12、ポリーm-フエニレンーイソフタルアミド。

17

【0088】 (r) ジカルボン酸とジアルコールから及び/又はヒドロキシカルボン酸あるいは相当するラクト 10 ンから誘導されるポリエステル、たとえば、ポリエチレングリコールテレフタレート、ポリー1, 4ージメチロールシクロヘキサンテレフタレート。

【0089】(s)一方においてアルデヒドと他方においてフェノール、尿素及びメラミンから誘導される架橋した重合体、たとえばフェノール/ホルムアルデヒド、尿素/ホルムアルデヒド及びメラミン/ホルムアルデヒド樹脂。

【0090】(t)アルキド樹脂、たとえばグリセリン /フタル酸樹脂及びそれらとメラミン/ホルムアルデヒ 20 ド樹脂との混合物。

【0091】(u) 飽和及び不飽和ジカルボン酸と多価アルコールのコポリエステル及び架橋剤としてのビニル化合物から誘導される不飽和ポリエステル樹脂且つまたそれらのハロゲン含有耐炎化変性物。

【0092】(v) 天然重合体、たとえばセルロース、ゴム並びにそれらの化学的変性同族列誘導体、たとえば酢酸セルロース、プロピオン酸セルロース及び酪酸セルロース並びにセルロースエーテル、たとえばメチルセルロース。

*【0093】特に有用な組成物は重量で0.1~20%の本発明のベンゾトリアゾールと、たとえばスチレン、メチルスチレン、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、アクリルアミド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、酢酸ビニル、塩化ビニリデン、塩化ビニル、フッ化ビニル、エチレン、プロピレン及びそれらの混合物から成る共重合体である。

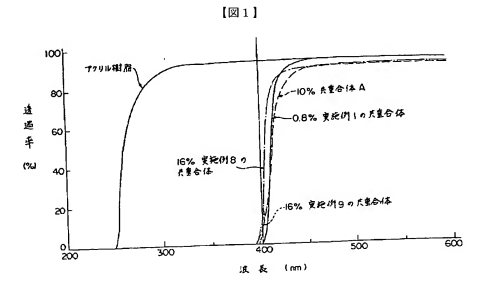
【0094】本発明のベンゾトリアゾールの単独重合体及び共重合体は、プラスチック及びその他の有機材料が自然又は人工的の何れかの源泉からの紫外線にさらされる場合に、紫外吸収性のそれらの材料の配合において広い用途が見出される。前記の眼内レンズ及びコンタクトレンズにおける医学的な用途に加えて、本発明の材料は、たとえば太陽エネルギー収集器、重合体コーティング、透明プラスチックフイルム、蛍光散乱器、包装材料、ビニル窓被覆、自動車塗料及びインテリヤ被覆、エポキシ類、ガラス繊維構造物などのような多くの工業的用途において有用である。多くのその他の用途は、この分野に経験の深い者には上記の詳細な説明の結果として容易に明らかとなるであろう。

【図面の簡単な説明】

【図1】図1は公知の紫外吸収性モノマー4-(2'-アクリリルオキシエトキシ)-2-ヒドロキシベンゾフェノン10%を含有するメタクリル酸メチルの共重合体(共重合体A)と例7の重合体について、厚さ1mmのフイルムとして比較した紫外透過曲線である。

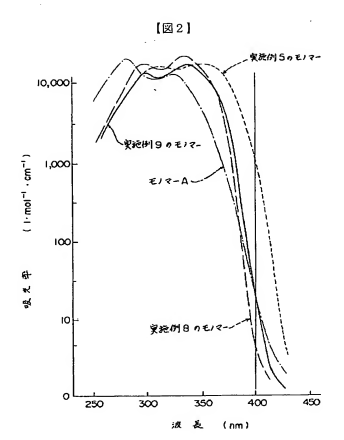
【図2】図2は例5、8及び9のモノマー並びにヒドロキシベンゾフェノン対照物(モノマーA)に対する吸光率と波長の関係のプロットである。







特開平5-255447



フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁵

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

//(C08L 101/00

39:00)

7921-4 J

(72) 発明者 山田 陽

京都府京都市伏見区桃山町養斉9番地25